# ☐ Japan Patent Office(JP) ☐ Patent application publication ☐ Unexamined patent publication bulletin(A) JP10-101786

43. Publication date 21/04/1998

	51 Int. Cl.5	Identification No. FI			
	C08 G 64/16	C08 G 64/16			
	64/30	64/30			
	64/40	64/40			
	G02B 1/04	G02B 1/04			
	G11B 7/24	G11B 7/24 526G			

Request for Examination Yet not requested No. of claims 9 (Total pages 12)

- (21) Application No. JO08-258656
- (22) Application date 30/09/1996
- (71) Applicant 000003001
- 54. Tittle of the Invention Polycarbonate copolymer and manufacturing method thereof
- (57) [Abstract]

[Problem] The objective is to provide polycarbonate copolymer and its manufacturing method that excels in optical characteristics.

[Solution] Copolymer polycarbonate comprising repeative units represented by below mentioned formula (I) by 5 to 90 mol% and repeative units represented by below mentioned formula (II) by 10 to 95 mol% having reducing viscosity of 0.2dl/g at 20°C in solution of concentration 0.5 g/dl as methylene chloride solvent.

#### Claim(s)

[Claim 1] Copolymer polycarbonate comprising repeative units represented by below mentioned formula (I) by 5 to 90 mol% and repeative units represented by below

mentioned formula (II) by 10 to 95 mol%, [Formula 1]

[wherein,  $R_1$  to  $R_8$  independently represents hydrogen atom, alkyl group having 1 to 20 carbon atoms, alkoxy group having 1 to 20 carbon atoms, cycloalkyl group having 6 to 20 carbon atoms, aryl group having 6 to 20 carbon atoms, cycloalkoxy group having 6 to 20 carbon atoms, and aryloxy group having 6 to 20 carbon atoms. X may be alkylene group having 2 to 10 carbon atoms, arylene group having 6 to 20 carbon atoms, aralkylene having 7 to 20 carbon atoms. Y may be alkylene or aralkylene group represented by single bond or below mentioned formula (A).

$$\begin{array}{c|c}
R_{0} & C & CH_{3} & CH_{3} \\
\hline
C & CH_{3} & CH_{3} \\
\hline
C & CH_{3} & CH_{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
C & CH_{3} & CH_{3} \\
\hline
C & CH_{3} & CH_{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
C & CH_{3} & CH_{3} \\
\hline
C & CH_{3} & CH_{3}
\end{array}$$

(wherein,  $R_9$ ,  $R_{10}$  independently represents hydrogen atom, alkyl group having 1 to 20 carbon atoms, alkoxy group having 1 to 20 carbon atoms, cycloalkyl group having 6 to 20 carbon atoms, aryl group having 6 to 20 carbon atoms, cycloalkoxy group having 6 to 20 carbon atoms, and aryloxy group having 6 to 20 carbon atoms or aralkyloxy group having 7 to 20 carbon atoms. Furthermore,  $R_{11}$ ,  $R_{12}$  independently represents hydrogen atom, alkyl group, cycloalkyl group, aryl group, and aralkyl group, but each carbon atom composed of cyclic ring may differ. n may be 3 to 11.), having reducing viscosity ( $\square_{sp}$ /C) of 0.2dl/g at 20°C in solution of concentration 0.5 g/dl as methylene chloride solvent.

#### [Claim 2]

The preparation method of copolymer polycarbonate is characterized by reacting diol component comprising 5 to 90 mole% compound represented by below mentioned formula (III) and 0 to 95 mole% compound represented by below mentioned formula (IV), [Formula 3]

[wherein,  $R_1$  to  $R_8$  independently represents hydrogen atom, alkyl group having 1 to 20 carbon atoms, alkoxy group having 1 to 20 carbon atoms, cycloalkyl group having 6 to 20 carbon atoms, aryl group having 6 to 20 carbon atoms, cycloalkoxy group having 6 to 20 carbon atoms, and aryloxy group having 6 to 20 carbon atoms. X may be alkylene group having 2 to 10 carbon atoms, arylene group having 6 to 20 carbon atoms, aralkylene having 7 to 20 carbon atoms. Y may be alkylene or aralkylene group represented by single bond or below mentioned formula (A).

#### [Formula 4]

(wherein,  $R_9$ ,  $R_{10}$  independently represents hydrogen atom, alkyl group having 1 to 20 carbon atoms, alkoxy group having 1 to 20 carbon atoms, cycloalkyl group having 6 to 20 carbon atoms, aryl group having 6 to 20 carbon atoms, and aryloxy group having 6 to 20 carbon atoms or aralkyloxy group having 7 to 20 carbon atoms. Furthermore,  $R_{11}$ ,  $R_{12}$  independently represents hydrogen atom, alkyl group, cycloalkyl group, aryl group, and aralkyl group, but each carbon atom composed of cyclic ring may differ. n may be 3 to 11.), and carbonic ester compound in presence of polymerization catalyst. After the completion of polymerization, end capping agent and catalyst neutralizer is added.

#### [Claim 3]

The preparation method mentioned in claim 2, wherein carbonic ester compound is diaryl carbonate series.

#### [Claim 4]

The preparation method mentioned in claim 2 wherein polymerization catalyst is (i) nitro group compound, and (ii) alkali metal or/and alkali earth metal compound.

#### [Claim 5]

The preparation method mentioned in claim 2, wherein polymerization catalyst is a metal compound of any one kind selected from the group of Zn, Ge, and Sn.

#### [Claim 6]

The preparation method mentioned in claim 2, wherein polymerization catalyst is (i) nitro group compound,(ii) alkali metal or/and alkali earth metal compound, and (iii) a metal compound of any one kind selected from the group of Zn, Ge, and Sn.

#### [Claim 7]

The preparation method mentioned in claim 3, wherein end-capping agent is diaryl carbonate or aryl ester.

#### [Claim 8]

The preparation method mentioned in claim 3, wherein catalyst neutralizer is phosphonium sulfonate or/and ammonium salt.

#### [Claim 9]

An optical material is comprised of copolymer polycarbonate mentioned in claim 1.

[Detailed description of the Invention]

#### [0001]

[Technical field related to the Invention] The invention relates to polycarbonate, specifically it relates to polycarbonate and its manufacturing method having outstanding optical characteristics as compared to past.

#### [0002]

[Prior Art] The conventional polycarbonate resin was prepared by reacting 2,2-bis(4-hydroxyphenyl)propane (bisphenol A) and phosgene or carbonate ester  $\Box\Box\Box$   $\Box\Box$ , such as diphenyl carbonate. When the molding object was obtained by injection molding, it had a problem of large stress optical distortion and because of that double refraction became large.

[0003] In order to reduce the refractive index, the process of copolymerizing bivalent phenyl series having substituent group with high polarity in side chain was considered. For example, in kokai no. JP07-109342, the process of copolymerizing bisphenol series having fluorine structure in side chain is mentioned. However, the substance related to outstanding optical characteristics has considerably high viscosity during melting, and thus it is very difficult to manufacture information recording medium, e.g., optical disc. Moreover, this compound shows inflammation as compared to bisphenol A adhered to the surface, and hence handling is the problem. Therefore, it was required to found a manufacturing method of polycarbonate that have outstanding optical characteristics, low melt viscosity of polymer, and easy handling. Because of this, outstanding optical

characteristics were required, polymer with low melt viscosity, and polycarbonate that can be handled easily was demanded.

#### [0004]

On the other hand, when polycarbonate resin is obtained by transesterification reaction, it is difficult to obtain the polycarbonate with good hue as reaction products are heated for a longer time. If obtained resin is remelted at high temperature for molding, the problem of retention or low polymerization rate arises, and in order to solve the problem a technology was required.

[0005]

[Problem to be solved by the Invention]

The invention uses the compound that does not react while adhesion and is easy to handle. The objective is to provide a polycarbonate with outstanding optical characteristics and melt viscosity, and its preparation method thereof. Specifically, it is characterized by copolymerizing specific bivalent alcohol having fluorene structure in side chain. Polycarbonate provided by the invention is ideal to use for optical material, e.g., optical disc substrate.

#### [0006]

[Steps to solve the problem] The inventor made a diligent research and found that the coplymerization of bivalent alcohol series can solve the above-mentioned problem. In other words, copolymer polycarbonate comprising repeative units represented by below mentioned formula (I) by 5 to 90 mol% and repeative units represented by below mentioned formula (II) by 10 to 95 mol%,

[0007]

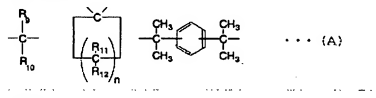
[Formula 5]

[Wherein, R<sub>1</sub> to R<sub>8</sub> independently represents hydrogen atom, alkyl group having 1 to 20 carbon atoms, alkoxy group having 1 to 20 carbon atoms, cycloalkyl group having 6 to 20

carbon atoms, aryl group having 6 to 20 carbon atoms, cycloalkoxy group having 6 to 20 carbon atoms, and aryloxy group having 6 to 20 carbon atoms. X may be alkylene group having 2 to 10 carbon atoms, arylene group having 6 to 20 carbon atoms, aralkylene having 7 to 20 carbon atoms. Y may be alkylene or aralkylene group represented by single bond or below mentioned formula (A).

#### [0009]

#### [Formula 6]



[0010]

(Wherein,  $R_9$ ,  $R_{10}$  independently represents hydrogen atom, alkyl group having 1 to 20 carbon atoms, alkoxy group having 1 to 20 carbon atoms, cycloalkyl group having 6 to 20 carbon atoms, aryl group having 6 to 20 carbon atoms, and aryloxy group having 6 to 20 carbon atoms or aralkyloxy group having 7 to 20 carbon atoms. Furthermore,  $R_{11}$ ,  $R_{12}$  independently represents hydrogen atom, alkyl group, cycloalkyl group, aryl group, and aralkyl group, but each carbon atom composed of cyclic ring may differ. n may be 3 to 11.), having reducing viscosity ( $\prod_{sp}$ /C) of 0.2dl/g at 20°C in solution of concentration 0.5 g/dl as methylene chloride solvent.

#### [0011]

The preparation method of copolymer polycarbonate is characterized by reacting diol component comprising 5 to 90 mole% compound represented by below mentioned formula (III) and 0 to 95 mole% compound represented by below mentioned formula (IV), [0012]

#### [Formula 7]

6

[Wherein, the symbols of formula (III) and (IV) are same as formulas (I) and (II).]

After the completion of polymerization, end capping agent and catalyst neutralizer is added.

[0014]

The examples for each substituent group of formulas (I), (II), (III), and (IV) are given as follows. The examples for alkyl group  $R_1$  to  $R_8$  are methyl, normal or isopropyl group, tertiary butyl group, tertiary amyl group, hexyl, octyl, nonyl, dodecyl,  $\Box\Box\Box\Box\Box$ , etc. But, in order to obtain polymers with high heat resistance and high reactivity during manufacturing, alkyl group with 1 to 4 carbon atoms are preferred, more preferably isopropyl group or tertiary butyl group.

[0015]

As alkoxy group, methoxy, ethoxy, pentyloxy, hexyloxy, etc. are mentioned. In this case also, alkyl group with 1 to 4 carbon atoms are preferred, specifically methoxy because of the same reason as mentioned above.

[0016]

As cycloalkyl group, the substituent group cyclohexyl or cycloactyl group is mentioned. In case of alkoxy group, cyclohexyl group is preferred because of the same reason.

[0017]

As cycloalkoxy group, cyclohexyloxy group is mentioned.

[0018]

Phenyl, methylphenyl, ethylphenyl, tertiary butylphenyl, etc. are the examples of aryl group. But phenyl group is preferred from the viewpoint of high flowability and high reactivity during manufacturing of the obtained polymer. As aryloxy group, phenoxy or napthyloxy group is mentioned.

[0019]

The examples of alkyl group  $R_9$ ,  $R_{10}$  of formula (A) are methyl, ethyl, iso and n-propyl, iso and tertiary butyl, hexyl, octyl, nonyl, dodecyl, pentadecyl,  $\Box\Box\Box\Box\Box$ , etc.. Among these, methyl, ethyl, isopropyl, iso and tertiary butyl groups, etc. are preferred from the viewpoint of heat resistance.

[0020]

As alkoxy group, methoxy, ethoxy, hexyloxy groups are given. As cycloalkyl group, cyclopentyl or cyclohexyl group is mentioned. As aryl group, substituent phenyl or napthyl group is given. As aryloxy group, benzyl group is given. As cycloalkoxy group, cyclohexyloxy or cyclooctyloxy group is given. As aryloxy group, phenoxy or napthyloxy group is given. As aralkyloxygroup, benzyloxy etc. is given. Preferably atleast 10 mol% is required, but for better results atleast 15 mol% is preferred.

[0027]

The copolymer polycarbonate of the invention can be manufactured by reacting bivalent alcohol represented by formula (III) and bivalent phenol represented by formula (IV) with carbonate ester compound.

[0028]

As an example of compound represented by the formula (III), the following compound is given.

[0029]

[Formula 8]

[0031]

As an example of compound represented by the formula (IV), the following compound is given.

#### [0032]

#### [Formula 10]

#### [0033]

#### [Formula 11]

[0034]

The compound that reacts with compound represented by formula (IV) or carbonate ester compound can also be copolymerized with third component, if does not affect the optical modulus, heat resistance, and flowabilty of the polymer. For example, aliphatic or aromatic diol series or dicarboxylic acid and their esters. Their example is shown as follows.

[0035]

[Formula 12]

[0036]

[Formula 13]

[0037]

The kinds of carbonate ester compound used in the invention can be selected in accordance with the preparation method of polycarbonate, e.g., in case of polycarbonate prepared by transesterification reaction, diaryl carbonate, such as diphenyl carbonate, di-p-tolylcarbonate, phenyl-p-tolylcarbonate, di-p-chlorophenylcarbonate, or dinapthyl carbonate, etc. can be used. Furthermore, in interface polymerization, the halogenated compound of carbonate, such as phosgene, promo phosgene can be used. Amongst these, it is preferred to use diphenyl carbonate in transesterification reaction.

[0038]

Transesterification reaction preparation method using diphenyl carbonate is preferred from the viewpoint of cost and simple process. Even if the transesterification process has the problem of hue or heat stability, it can be solved by combining with polymerization catalyst, end capping agent and neutralizer.

[0039]

As polymerization catalyst, catalyst combined with (i) nitro group compound, and (ii)

alkali metal or/and alkali earth metal compound can be used from the viewpoint of hue or heat stability and polymerization rate.

[0040]

Furthermore, (iii) a metal compound of any one kind selected from the group of Zn, Ge, and Sn can also be used. Therefore, a catalyst comprising(i)nitro group compound, (ii) alkali metal or/and alkali earth metal compound, and (iii) a metal compound of any one kind selected from the group of Zn, Ge, and Sn can be used.

[0041]

Tetramethyl ammonium hydroxide, tetraethyl ammonium hydroxide, tetrabutyl ammonium hydroxide, trimethylpentyl ammonium hydroxide, trimethyl amine, triethylamine, dimethyl pentylamine, triphenyl amine, etc. are the examples of nitro group compound.

[0042]

Sodium hydroxide, potassium hydroxide, lithium hydroxide, sodium hydrogen carbonate, potassium hydrogen carbonate, sodium carbonate, potassium carbonate, lithium carbonate, sodium acetate, potassium acetate, lithium acetate, sodium stearate, potassium stearate, lithium stearate, sodium, potassium, and lithium salts of bisphenol A, sodium benzoate, potassium benzoate, lithium benzoate, etc. are the examples of alkali metal compound.

[0043]

The examples of alkali earth metal compound are calcium hydroxide, barium hydroxide, magnesium hydroxide, strontium hydroxide, calcium hydrogen carbonate, barium hydrogen carbonate, magnesium hydrogen carbonate, strontium hydrogen carbonate, calcium carbonate, barium carbonate, magnesium carbonate, strontium carbonate, calcium acetate, barium acetate, magnesium acetate, strontium acetate, calcium stearate, barium stearate, strontium stearate, etc..

[0044]

As zinc compound,  $Zn(OC(=O)CH_3)_2$ , ZnO, etc. are given. The examples of geranium compound are GeO, Ge  $(O-n-C_4H_9)_2$ , etc..As tin compound,  $(n-C_4H_9)_2$  SnO, SnO, etc. are listed.

[0045]

The amount of polymerization catalyst used in the invention is  $1 \times 10^{-7}$  to  $1 \times 10^{-4}$ , preferably  $1 \times 10^{-6}$  to  $5 \times 10^{-5}$  per 1 mole of entire dihydroxy compound in case of alkali metal and alkali earth metal compound. In case of nitro group compound,  $1 \times 10^{-5}$  to  $1 \times 10^{-3}$ , preferably  $1 \times 10^{-5}$  to  $5 \times 10^{-4}$  per 1 mole of entire dihydroxy compound. [0046]

In case of metal compound selected from the group of metals Zn, Ge, and Sn,1 X  $10^{-5}$  to 5 X  $10^{-3}$ , preferably 1 X  $10^{-5}$  to 1 X  $10^{-3}$  per 1 mole of entire dihydroxy compound.

[0047]

In the preparation method of polycarbonate, in order to improve hue and heat stability, it is preferred to use end capping agent to end cap the hydroxide group of polymer after polymerization.

[0048]

As end capping agent, any well known end capping agent can be used. But, in order to improve hue or reactivity, specifically diaryl carbonate series or aryl ester series can be used.

[0049]

Diphenyl carbonate or dinapthyl carbonate, methylphenyl phenylcarbonate, ethylphenyl phenylcarbonate, octylphenyl phenylcarbonate, dicumyl carbonate, ditolyl carbonate, other carbonate series with alkyl group, or diaryl carbonate series with electronegativity are given as the examples of diaryl carbonate.

[0050]

As arylester series, aryl ester derived from aromatic carboxylic acid with 7 to 20 carbon atoms and phenyl series, aryl ester derived from aliphatic carboxylic acid with 1 to 20 carbon atoms and phenol series. Amongst the above mentioned ester series, aryl ester with active electronegative group in phenolic aromatic environment is preferred.

[0051] Here the active diaryl carbonate and aryl ester are bonded with electronegative group in an aromatic environment, and because of this, diaryl carbonate and aryl ester has increased electrophilicity of carbonyl bond or ester part.

[0052] During this time, electronegative group can be 1 or 2. In case of atleast 2 groups, all can be same or different. Further, in case of diaryl carbonate series, one of the electronegative group can be aryl group, or both.

[0053] Halogen atom, haloalkyl group, alkoxy carbonyl group, nitro group, cyano group, substituted phenyl group are the examples of electronegative group.

[0054]

The subtituent group is attached at ortho position with respect to carbonate or ester bond. But, it is preferred to be attached at meta or para position because of high reactivity. The following compounds are given as the examples.

[0055]

[Formula 14]

[0056]

[Formula 15]

[0057]

[Formula 16]

[0058]

[Formula 17]

[0059] [Formula 18]

[0060]

In the invention, the preferred end capping agents are diaryl carbonate series or arylester series, more preferably diaryl carbonate or arylester series with active electronegative group. An electronegative group is substituted at ortho position with respect to carbonate or ester bond. The most preferred are diaryl carbonate series or arylester series.

The amount of end capping agent is 0.1 to 10 parts molar, preferably 0.3 to 5 parts molar, most preferred 0.5 to 2 parts molar with respect to end capping group of polymer after the completion of polymerization.

[0062]

The temperature while adding end-capping agent is based on the copolymer used, but, generally, it is 200 to 300°C, preferably 220 to 280°C. if the temperature is less than this range, it affects the reaction time, and if exceeds the above range, the polymer is disintegrated, and coloring occurs, hence undesirable.

[0063]

The pressure inside the reactor during the addition of end capping agent is usually less than 10 Torr, preferably less than 10 Torr. Generally, it is preferred in the range of 0.01 to 100 Torr.

[0064]

The pressure inside the end capping reactor is usually less than 100 Torr, preferably less than 10 Torr, and most preferred less than 1 Torr. The reaction time is, generally, 1 to 60 mins, preferably 1 to 40 mins.

[0065]

In the invention, it is desirable to use catalyst neutralizer after the completion of polymerization. The catalyst neutralizer neutralizes, deactivate the activity of polymerization catalyst partially or fully during the manufacturing of polycarbonate. [0066] As the process of addition of polymerization catalyst, e.g., it is desirable to be added in the molten form to the reaction product polycarbonate. After the pelletization of polycarbonate, it can be remelted and can be added. According to the inventor, it can also be added to the molten polycarbonate reaction product inside the reactor or extruding machine after the polymerization. It can also be added to the polycarbonate obtained after the polymerization, which is passed through the reactor to extruding machine for palletizing, and further neutralizer can be kneaded together.

[0067]

As catalyst neutralizer, phosphonium sulfonate and /or ammonium sulfonate are preferred to use from the viewpoint of improving the physical properties, such as color or heat resistance of obtained polymer. Amongst these, tetrabutyl phophonium dodecylbenzene sulfonate or tetrabutyl ammonium paratoluene sulfonate are preferred.

[0068]

In the invention, the order of addition of end capping agent and catalyst neutralizer is such that the reaction is carried out for some fixed interval of time after the addition of end capping agent, and further catalyst neutralizer is added to it.

[0069]

In the above-mentioned process, a new copolymer is obtained, but when various molding objects are fabricated using it, it is required to use well known antioxidants, UV absorbent, mold release agent, etc..

[0070]

[Embodiment(s)]

The invention is explained with the help of embodiments and comparative examples. [0071]

#### [Embodiment 1]

114 parts by weight (50 mol% equivalent) of 2,2-bis(4-hydroxyphenyl) propane, 219 parts by weight (50 mol% equivalent) of 2,2'-[9H-fluorene-9-ylidienebis(4,1-phenyleneoxy)]-bis ethanol represented by below mentioned formula (ex-1), and 218 parts by weight diphenyl carbonate and 9.1 X 10-3 parts by weight teramethyl ammonium hydroxide is put in the reactor equipped with stirrer, dryer, and compressor, and was melted at 140°C after nitrogen exchange. After agitating for 30 mins, the internal temperature was increased to 180°C and pressures was reduced to 100 mmHg, and produced phenol was filtered out after carrying the reaction for 30 mins.

[0072]

[Formula 19]

[0073]

Subsequently, the temperature was raised to 200°C and pressure was reduced slowly. At 500 mmHg, the reaction was carried out for 30 mins. and phenol was filtered out.

Furthermore, the temperature was raised to 220°C/30mmHg, pressure was reduced, at the same temperature and pressure, and further temperature was raised to 240°C/10mmHg, pressure was reduced, and again temperature was raised to 260°C/1mmHg, pressure was reduced, and repeatedly reaction was carried out. In the end the reaction was carried out for 1 hr. after increasing the temperature to 260°C/1mmHg.

[0074]

After that, nitrogen exchange was done inside the reactor, 0.3 parts by weight bis(2-methoxycarbonyl phenyl)carbonate was added as end capping agent, pressure was reduced after agitating for 5 mins., and finally it was agitated 30 mins. after increasing the temperature to  $260^{\circ}$ C/1mmHg. After that, nitrogen exchange was done inside the reactor,  $1.2 \times 10^{-2}$  parts by weight tetrabutyl phosphonium dodecylbenzenesulfonate was added as neutralizer and agitated. After carrying out the polymerization under above-mentioned conditions, the melt viscosity of reaction product was less, and reaction was carried out successfully.

[0075]

The obtained polycarbonate had reducing viscosity [ $\lceil \rfloor_{sp}/C \rceil$ ] of 0.51 dl/g in methylene chloride solution at 20°C. the glass transition temperature of above mentioned polymer was 147°C. Further, a film of thickness 100 $\lceil \rfloor$ m of obtained polycarbonate was prepared,

and optical elastic constant was found to be 45 x 10-13 cm<sup>2</sup>/dyne measured by optical elastic measuring apparatus (PA-150). Further, using molding piece, anti drying test (150°C, 10 days) was carried out, and goods results were obtained without any color change. [0076]

#### [Embodiment 2]

The operations were carried out same as embodiment 1 using 57 parts by weight (25 molar% equivalent), 329 parts by weight (75 molar% equivalent) 2,2-bis(4-hydroxyphenyl)propane, 2,2'-[9H-fluorene ylidiene bis(4,1-phenyleneoxy)]-bisethanol.

[0077]

[Formula 12]

[0078]

The obtained polycarbonate had reducing viscosity [ $\square_{sp}/C$ ] of 0.54 dl/g in methylene chloride solution at 20°C. The glass transition temperature of above-mentioned polymer was 146°C, and optical elastic constant was 37 x 10<sup>-13</sup> cm<sup>2</sup>/dyne.

[0079]

#### [Embodiment 3]

The operations were carried out same as embodiment 1 using 114 parts by weight (50 molar% equivalent) 2,2-bis(4-hydroxyphenyl)propane, 261 parts by weight (50 molar% equivalent) 2,2'-[9H-fluorene  $\Box$   $\Box$  ylidenebis(4,1-phenyleneoxy)]-bis neopentyl alcohol represented by the formula (ex-3).

[0080]

[Formula 21]

[0081]

The obtained polycarbonate had reducing viscosity [ $\square_{sp}/C$ ] of 0.48 dl/g in methylene chloride solution of concentration 0.5 g/dl at 20 $^{\circ}$ C. The glass transition temperature of above-mentioned polymer was 140 $^{\circ}$ C, and optical elastic constant was 40 x 10 $^{-13}$  cm<sup>2</sup>/dyne.

[0082]

The operations were carried out same as embodiment 1 using 170 parts by weight (50

molar% equivalent ) 2,2-bis(4-hydroxy-3-tert-butylphenyl)propane, 219 parts by weight (50 molar% equivalent) 2,2'-[9H-fluorene  $\Box$   $\Box$  ylidenebis(4,1-phenyleneoxy)]-bis ethanol represented by the formula (ex-4).

#### [0084]

The obtained polycarbonate had reducing viscosity [ $\square_{sp}/C$ ] of 0.46 dl/g in methylene chloride solution of concentration 0.5 g/dl at 20°C. The glass transition temperature of above-mentioned polymer was 133°C, and optical elastic constant was 39 x 10<sup>-13</sup> cm<sup>2</sup>/dyne.

#### [0085]

The operations were carried out same as embodiment 1 using 191 parts by weight (50 molar% equivalent)1,1-bis(4-hydroxy-3-tert-6-methylphenyl)butane represented by formula (ex-5-1), 219 parts by weight (50 molar% equivalent) 2,2-[9H-fluorene  $\Box$   $\Box$  ylidenebis(4,1-phenyleneoxy)]-bis ethanol represented by the formula (ex-5-2). [0086]

#### [Formula 23]

#### [0087]

The obtained polycarbonate had reducing viscosity [ $\square_{sp}/C$ ] of 0.47 dl/g in methylene chloride solution of concentration 0.5 g/dl at 20°C. The glass transition temperature of above-mentioned polymer was 154°C, and optical elastic constant was 35 x 10<sup>-13</sup> cm<sup>2</sup>/dyne.

#### [8800]

#### [Embodiment 6]

The operations were carried out same as embodiment 1 using  $9.1 \times 10^{-3}$  parts by weight tetramethyl ammoniumhydroxide,  $4.0 \times 10^{-4}$  parts by weight sodium hydroxide, and 0.12

parts by weight  $(n-C_4H_9)_2SnO$  as polymerization catalyst. [0089]

The obtained polycarbonate had reducing viscosity [ $_{sp}/C$ ] of 0.58 dl/g in methylene chloride solution of concentration 0.5 g/dl at 20 $^{\circ}$ C. The glass transition temperature of above-mentioned polymer was 145 $^{\circ}$ C, and optical elastic constant was 34 x 10 $^{-13}$  cm $^{2}$ /dyne.

[0090]

[Comparative example 1]

The operations were carried out same as embodiment 1 using 228 parts by weight 2,2-bis(4-hydroxyphenyl)propane as dihydroxy compound. The obtained polycarbonate had reducing viscosity [ $\square_{sp}/C$ ] of 0.55 dl/g, glass transition temperature was 143°C, optical elastic constant was 79 x 10<sup>-13</sup> cm<sup>2</sup>/dyne, and absorption rate was 0.29% [0091]

[Comparative example 2]

The operations were carried out same as embodiment 1 using 350 parts by weight 9,9-bis(4-hydroxyphenyl)fluorine as dihydroxy compound. The reaction was carried out in the same order, but in the middle of the reaction, the melt viscosity of reaction product became high, (atleast 50,000 poise at 280°C) and was not agitated sufficiently to not to exceed the agitating power of the reactor, and hence reaction was not proceeded further. At that time, the reducing viscosity of reaction product was 0.11 dl/g, and polymer was not obtained.

[0092]

[Result of the Invention]

The polycarbonate excels in heat resistance and mechanical strength, and has low optical elastic constant, outstanding hue or heat stability, and is ideal for optical medium, e.g., optical disc, as compared to conventional polycarbonate.

## (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

### 特開平10-101786

(43)公開日 平成10年(1998) 4月21日

(51) Int.Cl. <sup>8</sup>		酸別記号	FI
C 0 8 G	64/16		C 0 8 G 64/16
	64/30		64/30
	64/40		64/40
	1/04		G 0 2 B 1/04
G11B	•	5 2 6	G11B 7/24 526G
			審査請求 未請求 請求項の数9 OL (全 12 頁)
(21)出願番号	}	特願平8-258656	(71) 出願人 000003001
			帝人株式会社
(22)出願日		平成8年(1996)9月30日	大阪府大阪市中央区南本町1丁目6番7号
			(72)発明者 篠原 啓介
			山口県岩国市日の出町2番1号 帝人株式
			会社岩国研究センター内
			(72)発明者 阿部 正典
			山口県岩国市日の出町2番1号 帝人株式
			会社岩国研究センター内
			(72)発明者 船越 渉
			山口県岩国市日の出町2番1号 帝人株式
			会社岩国研究センター内
			(74)代理人 弁理士 前田 純博
			最終頁に続く

#### (54) 【発明の名称】 ポリカーポネート共重合体およびその製造方法

#### (57)【要約】

【課題】 光学特性に優れたポリカーボネートおよびその製造方法を提供することを目的とする。

【解決手段】 5~90モル%の下記式(I)で表される繰り返し単位および10~95モル%の下記式(II)\*

\* で表される繰り返し単位からなり、塩化メチレンを溶媒 として0.5g/d 1 濃度の溶液の20℃における還元 粘度が0.2d1/g以上である共重合ポリカーボネート。

1

#### 【特許請求の範囲】

\*で表される繰り返し単位からなり、

【化1】

【請求項1】 5~90モル%の下記式(1)で表され る繰り返し単位および10~95モル%の下記式(II)\*

$$\begin{pmatrix}
\mathbf{R}_{1} & \mathbf{Q} \\
\mathbf{O}-\mathbf{X}\cdot\mathbf{O} & \mathbf{C}
\end{pmatrix}$$

$$\begin{pmatrix}
\mathbf{R}_{2} & \mathbf{Q} \\
\mathbf{Q}-\mathbf{X}\cdot\mathbf{O} & \mathbf{C}
\end{pmatrix}$$

$$\begin{pmatrix}
\mathbf{R}_{3} & \mathbf{Q} \\
\mathbf{Q}-\mathbf{X}\cdot\mathbf{O} & \mathbf{C}
\end{pmatrix}$$

$$\begin{pmatrix}
\mathbf{R}_{3} & \mathbf{Q} \\
\mathbf{R}_{4}
\end{pmatrix}$$

$$\begin{pmatrix}
\mathbf{R}_{3} & \mathbf{Q} \\
\mathbf{R}_{4}
\end{pmatrix}$$

$$\begin{pmatrix}
\mathbf{R}_{3} & \mathbf{Q} \\
\mathbf{R}_{4}
\end{pmatrix}$$

[式中R、~R。はそれぞれ独立に、水素原子、炭素数 1から20のアルキル基、炭素数1から20のアルコキ シル基、炭素数6から20のシクロアルキル基、炭素数 6から20のアリール基、炭素数6から20のシクロア ルコキシル基、炭素数6から20のアリールオキシ基を※ ※表す。Xは炭素数2から10のアルキレン基、炭素数6 から20のアリーレン基、炭素数7から20のアラルキ レン基を表す。Yは単結合あるいは下記式(A)で表さ れるアルキレン基またはアラルキレン基である。

(化2)

[式中R, 、R<sub>10</sub>はそれぞれ独立に、水素原子、炭素数 1から20のアルキル基、炭素数1から20のアルコキ シル基、炭素数6から20のシクロアルキル基、炭素数 6から20のアリール基、炭素数7から20のアラルキ ル基、炭素数6から20のシクロアルコキシル基、炭素 30 以上である共重合ポリカーボネート。 数6から20のアリールオキシ基または炭素数7から2 0のアラルキルオキシ基を表す。またR11、R11はそれ ぞれ独立に水素原子、アルキル基、シクロアルキル基、 アリール基およびアラルキル基を表すが、それらはシク★

★ロ環を構成している炭素原子ごとに異なっていてもよ い。nは3~11の整数を表す。]

塩化メチレンを溶媒として0.5g/dl濃度の溶液の 20℃における還元粘度(n, , / c)が0.2d1/g

【請求項2】 5~90モル%の下記式(III)で表さ れる化合物および10~95モル%の下記式(IV)で表 される化合物をからなるジオール成分を、

[化3]

$$R_1$$
 $R_3$ 
 $O-X-OH$ 
 $R_4$ 
 $R_5$ 
 $R_7$ 
 $OH$ 
 $R_6$ 
 $R_8$ 

[式中R、~R。はそれぞれ独立に、水素原子、炭素数 1から20のアルキル基、炭素数1から20のアルコキ シル基、炭素数6から20のシクロアルキル基、炭素数 6から20のアリール基、炭素数6から20のシクロア ルコキシル丼 炭密数6から2.0のアリールオキシ其を

表す。Xは炭素数2から10のアルキレン基、炭素数6 から20のアリーレン基、炭素数7から20のアラルキ レン基を表す。Yは単結合あるいは下記式(A)で表さ れるアルキレン基またはアラルキレン基である。

[1K.A.]

[式中R, R, はそれぞれ独立に、水素原子、炭素数 1から20のアルキル基、炭素数1から20のアルコキ シル基、炭素数6から20のシクロアルキル基、炭素数 6から20のアリール基、炭素数7から20のアラルキ 10 く、そのため複屈折が大きくなるという問題がある。 ル基、炭素数6から20のシクロアルコキシル基、炭素 数6から20のアリールオキシ基または炭素数7から2 0のアラルキルオキシ基を表す。またR11、R12はそれ ぞれ独立に水素原子、アルキル基、シクロアルキル基、 アリール基およびアラルキル基を表すが、それらはシク ロ環を構成している炭素原子ごとに異なっていてもよ い。nは3~11の整数を表す。]

重合触媒の存在下、炭酸エステル形成性化合物と反応さ せ、重合終了後、末端封止剤および触媒中和剤を添加す ることを特徴とする共重合ポリカーボネートの製造方 法。

【請求項3】 炭酸エステル形成性化合物が、ジアリー ルカーボネート類である請求項2記載の製造方法。

【請求項4】 重合触媒が、(i)含窒素塩基性化合物 および(ii)アルカリ金属および/またはアルカリ土類 金属化合物である請求項2記載の製造方法。

【請求項5】 重合触媒が、(jij ) Zn、Geおよび Snからなる群より選ばれる少なくとも一種の金属の化 合物である請求項2に記載の製造方法。

【請求項6】 重合触媒が、(i)含窒素塩基性化合 物、(ii)アルカリ金属および/またはアルカリ土類金 属化合物および(iii) Zn、GeおよびSnからなる 群より選ばれる少なくとも一種の金属の化合物である請 求項2に記載の製造方法。

【請求項7】 末端封止剤が、ジアリルカーボネート類 あるいはアリールエステル類である請求項2に記載の製 造方法。

【請求項8】 触媒中和剤が、スルホン酸ホスホニウム 塩および/またはアンモニウム塩である請求項2 に記載 の製造方法。

【請求項9】 請求項1記載の共重合ポリカーボネート からなる光学材料。

#### 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【発明の属する技術分野】本発明はポリカーボネートに 関し、詳しくは従来に比べて光学特性にすぐれたポリカ ーボネートおよびその製造方法に関するものである。 [0002]

【従来の技術】2.2一ピス(4一ヒドロキシフェニ ル)プロパン(価称ピスフェノールΔ)とホスゲンある 50

いは炭酸ジフェニルなどの炭酸エステル形成性化合物と 反応させて製造される従来のポリカーボネート樹脂は、 射出成形により成形品を得た場合応力光学歪みが大き

【0003】複屈折を小さくする方法として、側鎖方向 に分極率の大きな置換基を有する2価のフェノール類を 共重合することが検討されている。例えば特開平7-1 09342号公報には、側鎖にフルオレン構造を有する ビスフェノール類の共重合が報告されている。しかしな がら、この共重合体は光学物性に関して優れてはいるも のの、溶融時の粘度は極めて高く、実際に光ディスクな どの情報記録媒体用ディスクを成形するのは困難であ る。またこの化合物は皮膚に付着するビスフェノールA 20 と比べ甚だしい炎症を起こし、その取り扱いは安全上間 題がある。そのため優れた光学特性を生かしながら、ポ リマーの溶融粘度が低くまたハンドリング上の問題のな いポリカーボネート類及び製造方法の確立が望まれてい

【0004】一方、ポリカーボネート樹脂をエステル交 換法により得ようとした場合、反応物は長時間の熱履歴 を受け色調の良いものが得られにくい傾向がある。得ら れた樹脂を成形加工するために髙温で再溶融すると、滞 留ヤケや重合度の低下などが生じるという問題も起こ 30 り、これらを解決するための技術の確立が必要とされて いる。

#### [0005]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、皮膚付着時 のかぶれなどが起きにくく取り扱いやすい化合物を用 い、光学特性に優れかつ成形上の問題のない溶融粘度を 有するポリカーボネートおよびその製造方法を提供する ことを目的とし、より具体的には側鎖フルオレン構造を 有する特定の2価のアルコール類を共重合することを特 徴とするものである。本発明の提供するポリカーボネー トは例えば光ディスク基板をはじめとした光学用材料に 好適である。

#### [0006]

40

【課題を解決するための手段】本発明者は、上記問題点 を解決するために鋭意研究を重ねた結果、特定の2価ア ルコール類を共重合することにより上記課題を解決し得 ることを見いだした。すなわち本発明は、5~90モル %の下記式(1)で表される繰り返し単位および10~ 95モル%の下記式(II)で表される繰り返し単位から なり、

[10007]

【化5】

【0008】 [式中R、~R。はそれぞれ独立に水素原子、炭素数1から20のアルキル基、炭素数1から20のアルコキシル基、炭素数6から20のシクロアルキル基、炭素数6から20のアリール基、炭素数6から20のアリールオキシ基を表す。 X は炭素数2から10のアルキレン \*\*

5

\*基、炭素数6から20のアリーレン基、炭素数7から20のアラルキレン基を表す。Yは単結合あるいは下記式(A)で表されるアルキレン基またはアラルキレン基である。

[0009] [化6]

【0010】 [式中R,、R<sub>10</sub>はそれぞれ独立に、水素 原子、炭素数1から20のアルキル基、炭素数1から2 0のアルコキシル基、炭素数6から20のシクロアルキ ル基、炭素数6から20のアリール基、炭素数7から2 0のアラルキル基、炭素数6から20のシクロアルコキ シル基、炭素数6から20のアリールオキシ基または炭 30 素数7から20のアラルキルオキシ基を表す。また R<sub>11</sub>、R<sub>12</sub>はそれぞれ独立に水素原子、アルキル基、シ クロアルキル基、アリール基およびアラルキル基を表す が、それらはシクロ環を構成している炭素原子ごとに異※

※なっていてもよい。nは3~11の整数を表す。] 塩化メチレンを溶媒として0.5g/d1濃度の溶液の 20℃における還元粘度(n,,/c)が0.2d1/g 以上である共重合ポリカーボネートである。

【0011】また、本発明は、5~90モル%の下記式 (III) で表される化合物および5~95モル%下記式 (IV) で表される化合物からなるジオール成分を、

[0012]

【化7】

$$R_1$$
 $R_3$ 
 $O-X-OH$ 
 $R_2$ 
 $R_4$ 
 $R_5$ 
 $R_6$ 
 $R_8$ 
 $R_8$ 

【0013】 [ただし式(III) および(IV) 中の各記号は、式(I) および(II) と同じものを表す。] 重合触媒の存在下、炭酸エステル形成性化合物と反応させ、重合終了後、末端封止剤および触媒中和剤を添加するととを特徴とする共和会ポリカーボネートの製造方法

である。

【0014】式(1)、(II)、(III) および(IV) 中の各置換基としては以下のものが挙げられる。R、 $\sim$  R。のアルキル基としては、メチル基、ノルマルまたは 4ソプロビル其 第3級ブチル其 第3級アミル其  $\sim$ 

キシル基、オクチル基、ノニル基、ドデシル基、ベンタデシル基、エイコサニル基等が挙げられるが、得られるポリマーの耐熱性とポリマー製造時の反応性が高いという点から炭素数1から4のものがより好ましく、特にイソプロビル基や第3級ブチル基を好ましい例として挙げることができる。

【0015】アルコキシル基としてはメトキシ基、エトキシ基、ペンチルオキシ基、ヘキシルオキシ基などが挙げられるが上述と同様の理由から炭素数1から4のものがより好ましく、特にメトキシ基を好ましい例としてあ 10 げることができる。

【0016】シクロアルキル基としては置換されてもよいシクロヘキシル基やシクロオクチル基などが挙げられるが、アルコキシル基の場合と同様の理由によりシクロヘキシル基が特に好ましい。

【0017】シクロアルコキシル基としてはシクロヘキシルオキシ基などが挙げられる。

【0019】式(A)中のR。、R10のアルキル基としてはメチル基、エチル基、イソおよびノルマルプロビル基、イソおよび第3級ブチル基、ヘキシル基、オクチル基、ノニル基、ドデシル基、ベンタデシル基、エイコサニル基などが挙げられる。これらのうちメチル基、エチル基、イソプロビル基、イソおよび第3級ブチル基など 30のが耐熱性の点から好ましい。

【0020】アルコキシル基としてはメトキシ基、エトキシ基、ヘキシルオキシ基などが挙げられる。シクロアルキル基としてはシクロペンチル基やシクロヘキシル基などが挙げられる。アリール基としては置換されてもよいフェニル基やナフチル基などが挙げられる。アラルキル基としてはベンジル基などが挙げられる。シクロアルコキシル基としてはシクロヘキシルオキシ基やシクロオキチルオキシ基などがあげられる。アリールオキシ基としてはフェノキシ基やナフチルオキシ基などが挙げられ40る。アラルキルオキシ基としてはベンジルオキシ基など

が挙げられる。

【0021】以上のうちイソプロビル基やイソおよび第3級ブチル基などの嵩高いアルキル基やフェニル基などが光弾性係数を低減する効果が大きくまた耐熱性がある点でより好ましい。

【0022】R<sub>11</sub>、R<sub>11</sub>は水素原子以外には、アルキル基としてメチル基、エチル基、イソプロビル基などが挙げられる。シクロアルキル基としてシクロペンチル基やシクロヘキシル基などが挙げられる。アリール基としてはフェニル基やナフチル基などが挙げられる。アラルキル基としてはベンジル基などが挙げられる。またこれらの置換基はシクロ環を構成している炭素原子ごとに同一あるいは異なっていても良い。

【0023】本発明の共重合ポリカーボネートは、塩化メチレンを溶媒として0.5g/d1 濃度の溶液の20 ℃における還元粘度  $(n_s/c)$  が0.2d1/gである。好ましくは、 $0.2\sim1.0d$ 1/gである。

【0024】本発明においては式(1)および式(II)で表される繰り返し単位をそれぞれ2種類以上使用しても良い。

【0025】また、本発明は式(I) および式(II) で表される構造を主たる繰り返し単位として含有することを特徴としているが、ポリマーの光弾性係数、耐熱性、流動性を著しく損なわない程度であれば他の物性を向上する目的のためにそれ以外の繰り返し単位を含有してもよい。例えば脂肪族あるいは芳香族ジオール類やジカルボン酸またはエステル類を共重合することにより形成される繰り返し単位などが挙げられる。

【0026】式(I)の共重合組成率は、光学的性質の向上のためには全体量に対して最低でも5モル%は必要である。好ましくは10モル%以上であり、十分な効果を発揮させるためには15モル%以上であることが好ましい。

【0027】本発明のポリカーボネート共重合体は、式(III)の2価アルコール類および(IV)の2価フェノール類と、炭酸エステル形成性化合物とを反応せしめることにより製造することができる。

【0028】式(III)で表される化合物の具体例としては、以下の化合物が挙げられる。

0 [0029]

【化8】

10

$$H_3C$$
 $CH_3$ 
 $CH_4-OH$ 

[0030]

【0031】式(IV)で表される化合物の具体例とし て、以下の化合物が挙げられる。

**% [0032]** 

[0033]

\* \* (化11) H<sub>3</sub>C--CH<sub>3</sub> HO CH<sub>3</sub>

【0034】また、ポリマーの光弾性係数、耐熱性、流 動性を著しく損なわない程度であれば式(III)、式

11

(IV) の化合物あるいは炭酸エステル形成性化合物と反 応する化合物を第3成分として共重合しても良い。例え は、脂肪族あるいは芳香族のジオール類やジカルボン酸※

※ またはそのエステル類などが挙げられる。その一例を以 20 下に示す。

[0035] 【化12】

[0036]

 $\left(-x = -\frac{1}{2}, -\frac{1}{2}, -\frac{1}{2}, -\frac{1}{2}\right)$ 

【0037】本発明において使用する炭酸エステル形成 性化合物の種類は、製造すべきポリカーボネートの重合 方法に応じて適宜選定されば上いが 例えばエステル交 50 nートリルカーボネート ジーnークロロファニルカー

換法でポリカーボネートを製造する場合、ジフェニルカ ーボネート、ジーpートリルカーボネート、フェニルー ボネートあるいはジナフチルカーボネートなどのジアリ ルカーボネートがよい。さらには界面重合法で使用され るホスゲン、ブロムホスゲンなどの炭酸のハロゲン化物 などでもよい。これらのうちエステル交換法でジフェニ ルカーボネートを使用することが好ましい。

13

【0038】ジフェニルカーボネートを用いたエステル 交換法はコスト面やプロセスが簡略であるなどの面から 好ましい製造法である。エステル交換法は前述のように 色相や熱安定性に問題がある場合もあるが、重合触媒、 末端封止剤および中和剤を組み合わせて使用することに 10 より解決することができる。

【0039】重合触媒としては、色相や熱安定性または 重合速度が大きい点から、(i)含窒素塩基性化合物お よび(ii)アルカリ金属および/またはアルカリ土類金 属化合物を組み合わせた触媒を用いることができる。

【0040】また、(iii) Zn、GeおよびSnから なる群より選ばれる少なくとも一種の金属の化合物を用 いることもできる。さらに、(i)含窒素塩基性化合 物、(ii)アルカリ金属および/またはアルカリ土類金 群より選ばれる少なくとも一種の金属の化合物からなる 触媒を使用することもできる。

【0041】含窒素塩基性化合物としては例えば、テト ラメチルアンモニウムヒドロキシド、テトラエチルアン モニウムヒドロキシド、テトラブチルアンモニウムヒド ロキシド、トリメチルベンジルアンモニウムヒドロキシ ド、トリメチルアミン、トリエチルアミン、ジメチルベ ンジルアミン、トリフェニルアミンなどが挙げられる。 【0042】アルカリ金属化合物としては例えば、水酸 化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化リチウム、炭酸 30 挙げられる。 水素ナトリウム、炭酸水素カリウム、炭酸ナトリウム、 炭酸カリウム、炭酸リチウム、酢酸ナトリウム、酢酸カ リウム、酢酸リチウム、ステアリン酸ナトリウム、ステ アリン酸カリウム、ステアリン酸リチウム、ビスフェノ ールAのナトリウム塩、カリウム塩、リチウム塩、安息 香酸ナトリウム、安息香酸カリウム、安息香酸リチウム などが挙げられる。

【0043】アルカリ土類金属化合物としては例えば、 水酸化カルシウム、水酸化バリウム、水酸化マグネシウ ム、水酸化ストロンチウム、炭酸水素カルシウム、炭酸 40 水素バリウム、炭酸水素マグネシウム、炭酸水素ストロ ンチウム、炭酸カルシウム、炭酸バリウム、炭酸マグネ シウム、炭酸ストロンチウム、酢酸カルシウム、酢酸バ リウム、酢酸マグネシウム、酢酸ストロンチウム、ステ アリン酸カルシウム、ステアリン酸バリウム、ステアリ ン酸マグネシウム、ステアリン酸ストロンチウムなどが 挙げられる。

【0044】亜鉛化合物としては、Zn(OC(=O) CH、)、、ZnOなどが挙げられる。ゲルマニウム化 合物としては GBM GB(M-n-C. H.)、な

どが挙げられる。スズ化合物としては、(n-C 、H、), SnO、SnOなどが挙げられる。

【0045】本発明におけるこれらの重合触媒の使用量 は、アルカリ金属化合物及びアルカリ土類金属化合物の 場合は、全ジヒドロキシ化合物1モルに対し1×10-7 ~1×10-1当量、好ましくは1×10-6~5×10-5 当量の範囲で選ばれる。また含窒素塩基性化合物を使用 する場合は全ジヒドロキシ化合物1モルに対し1×10 - '~1×10-'3当量、好ましくは1×10-'~5×10 -1当量の範囲で選ばれる。

【0046】またZn、GeおよびSnからなる群から 選ばれる金属化合物を使用する場合は、全ジヒドロキシ 化合物1モルに対し1×10゚゚~5×10゚゚当量、好ま しくは1×10-'~1×10-'当量の範囲で選ばれる。

【0047】本発明のポリカーボネートの製造方法にお いては、ボリカーボネートの色相および熱安定性を改善 するために、重合後ポリマー末端水酸基を封止する作用 のある剤(末端封止剤)を使用することが好ましい。

【0048】使用される末端封止剤としては、公知のい 属化合物および(iii )2n、GeおよびSnからなる 20 かなる末端封止剤を使用してもよいが、色相や反応性が 優れていることから特にジアリルカーボネート類やアリ ールエステル類などが好ましく用いられる。

> 【0049】シアリールカーボネート類としては、例え ばジフェニルカーボネートやジナフチルカーボネート、 メチルフェニルフェニルカーボネート、エチルフェニル フェニルカーボネート、オクチルフェニルフェニルカー ボネート、ジクミルカーボネート、ジトリルカーボネー トなどのアルキル基を有するカーボネート類や、電子吸 引性基で活性化されたジアリールカーボネート類などが

> 【0050】アリールエステル類としては、炭素数7か ら20の芳香族カルボン酸とフェニール類から誘導され るアリールエステル類、炭素数1から20の脂肪族カル ボン酸とフェノール類から誘導されるアリールエステル 類、また上記エステル類のうちフェノール類の芳香環上 に電子吸引性基を有し活性化されたアリールエステル類 などが好ましい。

【0051】ここでいう活性化されたジアリルカーボネ ート類およびアリールエステル類とは、芳香環に電子吸 引性基が結合し、このためにカルボニル結合部またはエ ステル部の求電子性が増したジアリールカーボネート類 およびアリールエステル類を意味する。

【0052】とのとき、電子吸引性基は1つないしは2 つ以上あっても良い。2つ以上ある場合は、それぞれ同 一でも良いしが異なっていてもよい。またジアリールカ ーボネート類の場合には電子吸引性基は一方のアリール 基のみについても良いし、両方についていても良い。

【0053】電子吸引性基としてはハロゲン原子、ハロ アルキル基、アルコキシカルボニル基、ニトロ基、シア ノ其 置換されても自いフィニル其などが遂げられる

16

【0054】さらに置換基がカーボネート結合あるいは \*ましい。その例として下記式の化合物が例示できる。 エステル結合に対してオルト位に位置しているものがメ 【0055】 な対なよびパラ休と比較して反応性が高い点からより好\* 【化14】

[0059]

【0060】本発明において、使用する末端封止剤は、 ジアリールカーボネート類やアリールエステル類が好ま しく、電子吸引性で活性化されたジアリールカーボネー ト類やアリールエステル類がより好ましく電子吸引性基 がカーボネート結合あるいはエステル結合に対してオル ト位に位置している。ジアリルカーボネート類やアリー ルエステル類がさらに好ましい。

【0061】末端封止剤の添加量としては、重合が実施 的に終了した段階におけるポリマーの末端水酸基に対し て0.1~10倍モル、好ましくは0.3~5倍モル、 さらに好ましくは0.5~2倍モル加えることができ る。

【0062】末端封止剤を添加する際の温度は、使用す る共重合ポリマーの種類にもよるが、200~300℃ が好ましく、より好ましくは220~280℃の範囲で ある。この範囲より低い温度では反応に時間を要し、ま たこの範囲より高い温度ではポリマーが分解、着色し、 好ましくない。

【0063】末端封止剤添加時の反応容器内の圧力条件 としては、具体的には10Torr以下、好ましくは5 OTorr以下、さらに好ましくは10Torr以下で ある。通常は0.01~100Torrの範囲で実施す ることが好ましい。

【0064】末端封止反応の圧力条件としては、常圧で も良いが、好ましくは100丁orr以下、さらに好ま しくは10Torr以下、より好ましくは1Torr以 下である。反応時間としては、通常1~60分、好まし くは1~40分である。

【0065】本発明においては、特に重合終了後に触媒 中和剤を適用することが好ましい。本発明における触媒 中和剤とは、ポリカーボネート製造時に使用する重合触 媒の活性の一部または全部を中和、失活させるものであ る。

【0066】触媒中和剤を添加する方法としては、例え ば、反応生成物であるポリカーボネートが溶融状態にあ る間にこれらを添加してもよいし、一旦ポリカーボネー  者においては、重合後に得られる溶融状態にある反応機 内または押し出し機内の反応生成物であるポリカーボネ ートが溶融状態にある間にこれらを添加してもよいし、 また重合後得られたポリカーボネートが反応機から押出 機を通ってペレタイズされる間に、中和剤を添加して混 練することもできる。

【0067】触媒中和剤としては、得られるポリマーの 20 色相や耐熱性、耐沸水性などの物性の向上に対する効果 が大きい点からスルホン酸のホスホニウム塩および/ま たはスルホン酸のアンモニウム塩を使用することが好ま しい。そのなかでも特に、ドデシルベンゼンスルホン酸 テトラブチルホスホニウム塩やパラトルエンスルホン酸 テトラブチルアンモニウム塩などが好ましい例として挙 げられる。

【0068】また本発明においては、末端封止剤および 触媒中和剤の添加順序は、まず末端封止剤を添加して所 30 定時間反応を行ったのち触媒中和剤を添加する方法が好 ましく使用される。

【0069】上記の方法により、本発明の新規共重合体 が得られるが、これを用いて各種成型品を成形する場合 に、用途に応じて従来公知の酸化防止剤、紫外線吸収 剤、離型剤などの添加剤を加えてもよい。

[0070]

【実施例】次に本発明を実施例および比較例により、さ らに詳しく説明する。

【0071】[実施例1]2,2-ビス(4-ヒドロキ シフェニル)プロパン114重量部(50モル%相 当)、下記式(ex-1)で表される2,2'-[9H 一フルオレンー9ーイリデンピス(4,1一フェニレン オキシ)]ービスエタノール219重量部(50モル% 相当)とジフェニルカーボネート218重量部およびテ トラメチルアンモニウムヒドロキシド9. 1×10<sup>-3</sup>重 量部、水酸化ナトリウム4.0×10⁻¹重量部を、攪拌 装置、蒸留器および減圧装置を備えた反応層に仕込み、 窒素置換をした後140℃で溶融した。30分攪拌後、 内温を180℃に上昇しつつ徐々に減圧し100mmH oで30分間反応させ生成するフェノールを留去した 50

20

[0072]

\* \* 【化19】

【0073】次に200℃に昇温しつつ徐々に減圧し、 50mmHgで30分間フェノールを留出せしめ反応さ せた。さらに220℃/30mmHgまで除々に昇温、 滅圧し、同温、同圧で30分、さらに240℃/10m 温、減圧を繰り返して反応を続行し、最終的に260℃ /1mmHg以下で1時間反応せしめた。

19

【0074】その後装置内を窒素置換し、末端封止剤と してビス(2-メトキシカルボニルフェニル)カーボネ ート10.3重量部を添加して5分間攪拌したのち徐々 に減圧し、最終的に260℃/1mmHgで30分間攪 拌した。その後装置内を窒素置換し、中和剤としてドデ シルベンゼンスルホン酸テトラブチルホスホニウム塩 1. 2×10<sup>-1</sup>重量部を添加し攪拌した。以上の要領で 重合を行ったところ、反応物の溶融粘度は低く、重合は 20 当)を用いた以外は、実施例1と同様の操作を行った。 順調に進行した。

【0075】得られた重合体は、塩化メチレンを溶媒と※

※して0.5g/d1濃度の溶液の20℃における還元粘 度 $[n_s]/c$ ]が0.51d1/gであった。得られた 重合体のガラス転移温度は147℃であった。さらに重 合体を厚さ100μmのフイルムに成形し、理研計器製 mHg、260℃/1mmHgまで上記と同じ手順で昇 10 の光弾性係数測定機器(PA-150)で測定したとこ ろ光弾性係数は45×10<sup>-1</sup>, cm<sup>1</sup>/dyneであっ た。また成形板を用いて耐乾熱試験(150℃、10日 間)を行ったところ着色がほとんどなく良好な結果を得 た。

> 【0076】 [実施例2] 2, 2-ビス(4-ヒドロキ シフェニル)プロパン57重量部(25モル%相当)、 下記式(ex-2)で表される2,2′ ― [ 9H―フル オレン-9-イリデンビス(4.1-フェニレンオキ シ)]ービスエタノール329重量部(75モル%相 [0077]

【化20】

【0078】得られた重合体は、塩化メチレンを溶媒と して0.5g/d1濃度の溶液の20℃における還元粘 度 $[n_{s,c}/c]$ が0.54dl/gであった。得られた  $437 \times 10^{-13}$  cm<sup>2</sup> /dynerosok.

【0079】[実施例3]2,2-ビス(4-ヒドロキ シフェニル) プロパン114重量部(50モル%相

★当)、下記式(ex-3)で表される2, 2'-[9H ーフルオレンー9ーイリデンビス(4,1ーフェニレン オキシ)]ービスネオペンチルアルコール261重量部 重合体のガラス転移温度は146℃であり、光弾性係数 30 (50モル%相当)を用いた以外は、実施例1と同様の 操作を行った。

【0081】得られた重合体は、塩化メチレンを溶媒と 度[n,,/c]が0.48dl/gであった。得られた 重合体のガラス転移温度は140℃であり、光弾性係数  $d40 \times 10^{-13}$  cm<sup>2</sup> /dynerbork.

【0082】[実施例4]2,2ーピス(4―ヒドロキ シー3ーtertーブチルフェニル) プロパン170重☆

☆量部(50モル%相当)、および下記式(ex-4)で して0.5g/d1濃度の溶液の20℃における還元粘 40 表される2,2′-[9H-フルオレン-9-イリデン ビス(4,1-フェニレンオキシ)]ービスエタノール 219重量部(50モル%相当)を用いた以外は、実施 例1と同様の操作を行った。

> [0083] 【化22】

HOH, CH, C-O-(O) ⟨О⟩−о−сн₁ сн₂ он  $\cdots$  (ex-4)

22

度  $[\eta, c]$  が0. 46 d l/gであった。得られた 重合体のガラス転移温度は133℃であり、光弾性係数 は39×10<sup>-13</sup> cm<sup>2</sup> /dyneであった。

21

【0085】 「実施例5] 下記式 (ex-5-1) で表 される1, 1-ビス(4-ヒドロキシ-3-tert-ブチルー6ーメチルフェニル)ブタン191重量部およ\*

\*び下記式(ex-5-2)で表わされる2,2[9H-フルオレンー9ーイリデンビス(4,1-フェニレンオ キシ)]ビスエタノール219重量部を用いた以外は、 実施例1と同様の操作を行った。

[0086]

【化23】

【0087】得られた重合体は、塩化メチレンを溶媒と して0.5g/d1濃度の溶液の20℃における還元粘 度 $[\eta_{so}/c]$ が0.47d1/gであった。得られた は35×10<sup>-13</sup> cm<sup>2</sup>/dyneであった。

【0088】 [実施例6] 重合触媒として、テトラメチ ルアンモニウムヒドロキシド9. 1×10-3重量部、水 酸化ナトリウム4. 0×10-1重量部および(n-C. H, ), SnOO. 12重量部を用いた以外は、実施例 1と同様の操作を行った。

【0089】得られた重合体は、塩化メチレンを溶媒と して0.5g/d1濃度の溶液の20℃における還元粘 度 $[\eta_{s,s}/c]$ が0.58dl/gであった。得られた 重合体のガラス転移温度は145℃であり、光弾性係数 30 は34×10<sup>-1</sup>, cm'/dyneであった。

【0090】[比較例1]ジヒドロキシ化合物として 2, 2-ビス(4-ヒドロキシフェニル)プロパン22 8重量部のみを用いた他は、実施例1と同様の操作を行 った。得られたポリマーの還元粘度は0.55d1/g※

- ※であり、ガラス転移温度は143℃であった。光弾性係 数は79×10<sup>-13</sup> cm<sup>2</sup> / dyneであった。吸水率 は0.29%であった。
- 重合体のガラス転移温度は154℃であり、光弾性係数 20 【0091】「比較例2]ジヒドロキシ化合物として 9, 9-ビス(4-ヒドロキシフェニル) フルオレン3 50重量部のみを用いた他は、実施例1と同様の操作を 行った。反応は順調に進行したが、途中から反応物の溶 融粘度が極めて高くなり、(280℃で5万ポイズ以 上)装置の攪拌能力を超えたために攪拌が十分に行われ ず、その後反応が進行しなくなった。このときの反応物 の還元粘度を測定したところ0. 11d1/gと低い値 を示し、ポリマーが得られていないことがわかった。 [0092]
  - 【発明の効果】本発明のポリカーボネートは、従来のポ リカーボネート樹脂に比べて、充分な耐熱性ならびに機 械的強度を有しかつ光弾性係数が小さく、色相や熱安定 性にも優れ、光ディスクなどの光学材料基盤に適用しう るものである。

フロントページの続き

(72)発明者 佐々木 勝司

山口県岩国市日の出町2番1号 帝人株式 会社岩国研究センター内

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

## BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items of	checked:
☐ BLACK BORDERS	
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES	
FADED TEXT OR DRAWING	
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING	
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES	
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS	
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS	•
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT	••
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUAL	LITY
OTHER.	

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.